19日本国特許庁(JP)

⑩特許出題公開

# ◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2−250876

®Int. Cl. 5

識別配号

**庁内整理番号** 

❷公開 平成2年(1990)10月8日

C 07 D 293/12

7431-4C\*

審査請求 未請求 請求項の数 7 (全5頁)

49発明の名称

2-フエニル-1, 2-ベンズイソセレナゾール-3(2H)-オ

ンの安定した非経口溶液及びその製造方法

②特 類 平1-276183

20出 願 平1(1989)10月25日

優先権主張

1988年10月29日 10月29日 10

**@発明者 イエルグ ハガー** 

ドイツ連邦共和国,5000 ケルン 30, ヘルマン - ヨゼ

フ-シュミツト-シュトラーセ 48

の出 願 人 アー・ナターマン ウ

ドイツ連邦共和国,5000 ケルン 30,ナターマンナレー

1

ント コンパニー ゲ ゼルシヤフト ミット

ベシユレンクテル

ハフツング

⑩代 理 人 弁理士 青木 朗 外3名

最終頁に続く

#### 

1. 発明の名称

2 - フェニル - 1, 2 - ベンズイソセレナゾール - 3(2H) - オンの安定した非経口溶液及びその製造方法

2. 特許請求の範囲

1. 2 - フェニル-1, 2-ベンズイソセレナゾ ール-3(2H)-オンの安定した非経口溶液であって

2 - フェニルー1. 2 - ベンズイソセレナゾールー 3 (2 H) - オンと 1 種又は数種のリン脂質との水 溶性組合せを含むことを特徴とする溶液。

2 前記溶液中における 2-フェニル-1, 2-ベンズイソセレナゾール-3(2H)-オン: リン脂質(1種又は数種) の重量比が 1:2500~1:15の間であることを特徴とする請求項1記載の溶液。

3. 前記1種又は数種のリン脂質が天然又は合成リン脂質を衷わすことを特徴とする語求項1又は2記載の溶液。

4. 天然のリン脂質として、化合物ダイズレシ

チン又は卵レシチン又は高度に精製されたその画 分を含んで成ることを特徴とする請求項 1 ~ 3 記 敵の溶液。

5. 前記合成リン脂質がホスファチジルコリン、 ホスファチジルグリセロール又はその混合物であ ることを特徴とする請求項1~3記載の溶液。

6. 請求項1~5記載の東物製剤の製造方法であって、2~フェニルー1、2~ベンズイソセレナゾールー3(2H)ーオン(Ebselen)を、1種のリン脂質又は数種のリン脂質の混合物及び場合によっては、1種又は数種の追加の助剤とを既知方法で混合し、その混合物を生理食塩水に添加し、その得られた生理食塩溶液を、場合によっては追加の助剤により中性にし、そして得られた溶液を殺菌することを特徴とする方法。

7. 2 ーフェニルー1, 2 ーベンズイソセレナゾールー3(2H)ーオン(Ebselen) 及び1種又は数種のリン脂質の組合せ及び場合によよっては、1種又は数種の助剤を含んで成る請求項1~5記数の溶液の薬物製剤として使用。

#### 3. 発明の詳細な説明

本発明は、非経口投与物である新規溶液及び1:2500~1:15 の重量比での2-フェニルー1,2-ベンズイソセレナゾールー3(2H)ーオン(Ebselen):1種又は数種のリン脂質及び場合によっては、1種又は数種の助剤を含んで成る新規溶液に関する。本発明はさらに、そのような溶液の製造方法及び2-フェニルー1,2-ベンズイソセレナゾールー3(2H)ーオン(Ebselen)及び1種又は数種のリン脂質を含んで成る薬物製剤の製造におけるそれらの使用にも関する。

Ebselen は、既知の生成物である (DE-PS 3027 073)。それは、2ーメチルセセノーNーフェニルーベンズアミドを五塩化リンとの反応にゆだね、そして続いてその得られた生成物を加水分解することによる、R. Weber 及び M. Renson, Bulletin de la Soc. Chea. de France 1976 (7/8)。1124~1126ページの方法により生成され得る。Ebselenを含む製剤は、種々の疾病の処置、たとえば感染病の予防及び治療、悪性腫瘍の治療(DE-OS

広範囲の性質のうち、水中における Ebselenのひじょうに低い溶解性は重要な点である。それにより、非経口溶液の形での Ebselenの使用は、妨げられる。有機溶媒(この中に Ebselenが溶解される)を含んで成る製剤は、満足する結果を提供しない。なぜならば、注射のために水又は生理食塩水によりそのような溶液の希釈は、Ebselen の結晶の沈殿を引き起こすからである。

生理学的pHを有する、2-フェニルー1、2ーベンズイソセレナゾールー3(2H)ーオン(Ebselen)の驚くべき安定した水溶液が、Ebselen と1種又は数種の天然又は合成リン脂質との混合により生成され得、そしてここで Ebselen:リン脂質の重量比は1:2500~1:15 の範囲であった。場合によっては、さらに助剤も添加され得る。

この場合、Ebselen と1種又は数種のリン脂質との組合せの新規水溶液が形成される。そのような溶液は、非経口投与(たとえば筋肉内又は静脈内投与)のためにひじょうに適切であり、そしてそのような溶液は長く存続する効果を示す。

そのような溶液の調製のためには、それらの成分がそれぞれに添加され、そして通常の方法、たとえば高圧ホモジネーターの助けにより攪拌され、均質溶液が調製される。多くの場合、単純な攪拌によりその溶液を得ることが可能である。その溶液を調製するためのもう1つの可能性は、超音液による処理又はいわゆる『French Press』を用いることである。

等張溶液を製造するための生成物は、均質溶液の調製の前又は後で添加され得る。そのような生成物は、塩化ナトリウム、グルコース又は同様のものである。生理学的pHに近いpHを得るために、塩基、たとえば苛性ソーダ液又は緩衝剤を添加することが好都合である。このようにして通常、アンプル中に充塡され得る。

光及び酸素に対するリン脂質の感受性の観点から、酸素の排除により及び保護雰囲気下で並びに 光の排除により作業を行うことが好ましい。

天然及び合成リン脂質の両者が使用され得る。 天然のリン脂質(植物又は動物起原の)は、特に ホスファチジルコリン、ホスファチジルエタノー ルアミン、ホスファチジルイノシトール、ホスフ ァチジルグリコール、カルジオリピン又はずうス マローゲンであり、これらはダイズ又は卵から得 られる。そのようなリン脂質のいくつかの混合物、 たとえば下配商品もまた有用である: Phospholipon (\*) 100 (ダイズからの95% 天然ホスファチジルコリン)、

Phospholipon (\*) 100日(ダイズからの98% 十分に

水素化されたホスファチ

ジルコリン)及び

Phospholipon (\*) 80 (ホスファチジルコリン76%

及びホスファチジルエタ

ノールアミン12%から成る、

ダイズからのリン脂質)。

合成ホスファチドは、たとえば ジヘキサデカノイルホスファチジルコリン、 ジテトラデカノイルホスファチジルコリン、 ジオレイルホスファチジルコリン及びジリノイル ホスファチジルコリンであり、特にジパルミトイ ルホスファチジルコリン及びジパルミトイルホス ファチジルグリセロールである。

助剤は、たとえばコレステロール、胆汁酸の誘導体及びその塩、ベンジルアルコール、天然油(Miglyol 812) 及びグリセロールである。

本発明の製剤の調製は、次の例にさらに例示さ

れる。

<u>例 1</u>

 Ebselen
 0.110 g

 D P P C (ダバネミトイルキスファチジルグリセロール)
 13.330 g

 D P P G (ダバネミトイルキスファチジルグリセロール)
 1.330 g

 コレステロール
 6.450 g

級街剤(pH 4 Etastで) 全量を1000配にするまで

Ebselen、DPPC、DPPC及びコレステロールを、メタノール1重量部及びクロロホルム1 重量部の混合液中に溶解する。溶媒を除き、そして得られたフィルムを不活性ガス下で緩衝液により水和化する。ガラスボールを加え、そしてリポソームが微神により形成される。それらを滅菌条件下で通常の方法により濾過し、そしてアンブルに充塡する。

## <u>§12</u>

 Ebselen
 0.150 g

 D P P C.
 18.180 g

 D P P G
 1.818 g

 コレステロール
 8.790 g

注射用蒸留水 全量を1000 配にするまで 前記生成物を混合し、そして例 1 に記載される ようにしてさらに処理する。

Ø4 3

Ebselen 0.110 g
D P P C 13.330 g
D P P G 1.330 g
コレステロール 6.450 g

被衝剤(pH4 c t satt) 全量を1000 配にするまで 前記生成物を混合し、そして例1に記載される ようにしてさらに処理する。

<u>84 4</u>

Ebselen0.330 gDPPC39.970 gDPPC3.997 gコレステロール19.338 g緩衝剤全量を1000 域にするまで前記生成物を混合し、そして例1に記載されるようにしてさらに処理する。

**%** 5

 Bbselen
 0.400 g

 DPPC
 48.480 g

 DPPC
 4.848 g

 コレステロール
 23.440 g

被 街 剤 全量を1000 型にするまで 前記生成物を混合し、そして例1 に記載される ようにしてさらに処理する。

<u># 6</u>

 Ebselen
 0.430 g

 D P P C
 50.170 g

 D P P G
 5.017 g

 コレステロール
 24.112 g

親街剤 全量を1000 adにするまで 前配生成物を混合し、そして例1に記載される ようにしてさらに処理する。

<u>847</u>

 Ebselen
 0.100 g .

 Phospholipon (a) 100
 45.215 g

 ナトリウムデソキシコレート
 17.621 g

 ベンジルアルコール
 15.700 g

注射用蒸留水 全量を1000配にするまで

Ebseien 及び Phospholipon 100 を、エタノール中に溶解する。真空下で溶解を除去した後、その得られた混合物を、ナトリウムデソキシコレートの溶液中で微拌する。例2 に記載されるようにしてベンジルアルコール及び水を添加した後、その溶液を滅菌条件下で濾過し、そしてアンブル中に充塡する。

## <u>648</u>

Ebselen	0.300 g
Phospholipon (R) 100	116.900 g ·
ナトリウムデソキシコレート	45.900 g
ベンジルアルコール	15.700 g

注射用蒸留水 全量を1000 型にするまで 前記生成物を混合し、そして例7 に記載される ようにしてさらに処理する。

#### **B**19

Ebselen	0.300 g
Phospholipon (**) 100	116.900 g
グリココール酸	58.200 g

前記生成物を混合し、そして例7に記載される ようにしてさらに処理する。

# <u>F4 1 2</u>

Ebselen		0.500 g
Phospholipon (R)	80	108.700 g
注射用蒸留水	全量を	:1000』にするまで
Ebselen 及び	Phospholipe	on <sup>(11)</sup> 80を、注射用蒸
留水中に攪拌する	ることにより	分散する。その得ら
れた混合物を高口	Eホモジネー	- ターにより処理する。
続いて、例1にお	おけるように	こして、滅菌条件下で

雄遇し、そしてアンプル中に充塡する。

#### <u>Ø1 1 3</u>

Ebselen	0.420 g
Phospholipon (*) 80	111.250 в
注射用露留水 全量	}を1000虹にするまで
前記生成物を混合し、そ	して例 1.2 に記載され
るようにしてさらに処理す	₹ 8 .

#### **B**1 1 4

Ebselea	0.200 g
レシチン	20.000 g

NaOH 5.000g ペンジルアルコール 15.700g

注射用蒸留水 全量を1000㎡にするまで 前記生成物を混合し、そして例7に記載される ようにしてさらに処理する。

## <u>64 1 0</u>

Ebselen	0.300 g
Phospholipon (n) 80	116.900 g
イムロコール酸	64.370 g
NaO H	5.000 g
ベンジルアルコール	15.700 g

注射用蒸留水 全量を1000 配にするまで 前記生成物を混合し、そして例7に記載される ようにしてさらに処理する。

#### 例11

Ebselen	0.450 g
Phospholipon (m) 100	110.440 g
コール酸ナトリウム	40.125 g
ベンジルアルコール	15.700 g

注射用蒸留水 全量を1000 配にするまで 前記生成物を混合し、そして例7 に記載される

Miglyo! 812 170.000g グリセロール 16.000g

注射用蒸留水 全量を1000 配にするまで Bbselen を、Miglyol 812 及びレシチン中に溶 解する(溶液 I)。グリセロールを注射用蒸留水 に添加する(溶液 II)。両溶液を混合し、そして 高圧ホモジネーターにより処理する。得られたエ マルジョンをオートクレープにより滅菌し、そし てアンプル中に充填する。

# <u>84 1 5</u>

Ebselen	0.500 g
レシチン	24.000 g
Miglyol 812	200.000 g
グリセロール	32.000 g
注射用蒸留水	全量を1000配にするまで
前記生成物を混合	し、そして例 1.4 に記載され
るようにしてさらに	処理する。

# 例 16

Ebselen	1.000 g
レシチン	24.000 g

# 特別平2-250876 (5)

Miglyol 812

200.000 g

グリセロール

32.000 g

往射用蒸留水

全量を1000 以にするまで

前記生成物を混合し、そして例14 に記載され

るようにしてさらに処理する。

## <u>54 1 7</u>

Ebselen レシチン 2.000 g

32.000 g

Miglyol 812

220.000 g

グリセロール

37.000 g

注射用蒸留水 全量を1000 配にするまで

前記生成物を混合し、そして例14 に記載され

るようにしてさらに処理する。

# 第1頁の続き

@Int.Cl.5 識別記号 庁内整理番号 7624-4C 7475-4C 7624-4C // A 61 K 9/08 Η G

31/41 (A 61 K

7431-4C

ドイツ連邦共和国,5000 ケルン 41, ブラウバイラー @発 明 者 アンドレア ミハエラ

ヒユター ベツク 133

ドイツ連邦共和国,5000 ケルン 1,パイセンブルガー @発 明 者 ヨアヒム レデインク シュトラーセ 13